DIALOG(R) File 351: Derwent WPI

(c) 2006 The Thomson Corporation. All rts. reserv.

0004250197

WPI ACC NO: 1987-059579/198709

Patent Assignee: OSAKA YAKUHIN KENKYUSHO KK (OSYK)

Inventor: KADOTA A; UCHIDA Y

Patent Family (1 patents, 1 countries)
Patent Application

Number Kind Date Number Kind Date Update

JP 62012791 A 19870121 JP 198150190 A 19810401 198709 B

JP 1986169997 A 19810407 JP 1986169996 A 19850711

Priority Applications (no., kind, date): JP 198150190 A 19810401

Patent Details

Number Kind Lan Pg Dwg Filing Notes

JP 62012791 A JA (

Alerting Abstract JP A

Saponin cpd. (I) and its salts are new. To obtain (I) Astragali Radix is extracted by lower alcohol, the extracted soln. is conc. and treated by adsorbent. The eluent fractions are treated at least once by chromatography. (I) is purified and sepd.

Chromatography is pref. reversed phase silica gel column chromatography or silica gel column chromatography. The lower alcohol is pref. MeOH or EtOH. Adsorbent is pref. silica gel.

USE - Peroxide lipid formation inhibitor is claimed which is composed of (I) or its pharmaceutically acceptable salts and fillers. It is useful for prophylaxis and treatment of arteriosclerosis.

- L2 ANSWER 1 OF 2 HCA COPYRIGHT 2006 ACS on STN
- AN 108:35006 HCA
- ED Entered STN: 06 Feb 1988
- TI Preparation of medicinal saponins from Astragalus membranaceus roots
- IN Kadota, Akimi; Uchida, Yoshihiro
- PA Osaka Yakuhin Kenkyusho K. K., Japan
- SO Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 11 pp.
- LA Japanese

	PATENT NO.	KIND	DATE	APPLICATION NO.	DATE
PI	JP 62012791	Α	19870121	JP 1986-169996	19860718
PRAI	JP 1986-169996		19860718		

- GI For diagram(s), see printed CA Issue.
- AB Saponins, such as astragaloside VIII (I), isolated from A. membranaceus roots are agents that inhibit lipid peroxide formation in humans and animals. A. membranaceus Roots, (8 kg) were refluxed with MeOH. The MeOH ext. was concd. under reduced pressure. The conc. (200 g) was dissolved in MeOH and fractionated by column chromatog. on silica gel using CHCl3-MeOH-H2O mixts. as eluants. Each fraction was worked up by reverse chromatog. on silica gel using similar solvent mixts. to give acetylastragaloside I 0.2, astragaloside I 3.5, isoastragaloside I 0.3, astragaloside II 2.3, astragaloside III 1, astragaloside IV 0.8, astragaloside V 0.1, astragaloside VI 0.3, astragaloside VII 0.1, I 0.6, and soyasaponin I 0.6 g. All the above saponins markedly inhibited the formation of lipid peroxides induced by i.p. administration of adriamycin (15 mg/kg) in rats.

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭62 - 12791

@Int Cl.4

識別記号

庁内整理番号 7330-4C

匈公開 昭和62年(1987)1月21日

C 07 H 15/256 A 61 K 31/705

ABX ADP

C 07 H 1/08

審査請求 未請求 発明の数 3 (全11頁)

公発明の名称

オウギサポニン、その単離法およびその用途

願 昭61-169996 ②特

20出 昭56(1981)4月1日

昭56-50190の分割 62特

門 砂発 明

H

暁 美 福山市鞆町804

勿発 明

田 内

義 弘

大阪市大正区泉尾1-22-23

株式会社 大阪薬品研 创出 顖

大阪市東区北浜1丁目27

究所

弁理士 野河 信太郎 ②代 理

明細霉

1. 発明の名称

オウギサポニン、その単種法およびその用途

2. 特許請求の範囲

で表されるサポニン化合物又はその医薬的に受容

2. オウギ (Astragali Radix)を低級アル コールで抽出し、その抽出液を濃縮し、この濃縮 液の低級アルコール溶液を吸着剤で処理し、次い で溶館して得た画分を少なくとも1回のクロマト

グラフィに付して精製分離し、

で表されるサポニン化合物を得ることを特徴とす るサポニン化合物の単雌法。

3. クロマトグラフィが逆相シリカゲルカラム クロマトグラフィ又はシリカゲルカラムクロマト グラフィである特許請求の範囲第2項記載の方法。

'4. 低級アルコールがメタノール又はエタノー ルである特許請求の範囲第2項記載の方法。

5. 吸着剤がシリカゲルである特許請求の範囲 🕆 第2項記載の方法。

6. 式(I):

で表されるサポニン化合物又はその医薬的に受容な な塩と医薬的に受容な賦形剤とからなる過酸化 質生成抑制剤。

(以下余白、次質に続く。)

なサポニンを単離し、さらにての中に少なくとも 10種の文献未知のサポニンが含まれていること を見出した。

かくして、との発明によれば実質的に純粋なサポニン混合物並びにその成分である下記の式(I) 及び式(I)で表される化合物およびその塩類が提供される。

〔式中 R¹ が水素原子であるときは、R² がβ-D グルコピラノシル基で R⁸が2、3、4 ートリーO ーアセチルーβ-D-ギシロピラノシル基;R²が β-D-グルコピラノシル基で R⁸が 2、3 ージー O-アセチルーβ-D-キシロピラノシル基;R² がβ-D-グルコピラノシル基で R⁸が2、4 ージ

3. 発明の詳細な説明

この発明はオウギ(黄耆)より単離されたサポニン類及びその単離法に関する。

この発明にいうオウギ(黄蓍)はマメ科
Leguminosae のオウギAstragalus
membranaceus Bunge 又はその他の同属植物
の根を意味する。オウギは古来より生薬として強
壮・強心・利尿・止汗・血圧降下剤などに用いら
れる。オウギの成分としては、従来イソフラボン
酸類・イソフラバノン酸類・ベタイン・ピペリジン酸・底糖などが含まれていることが知られてい
る。しかしサポニン配糖体類が含まれているとい
うことは全く知られていない。

この発明の発明者らはオウギから実質的に純粋 (以下余白、次頁に続く。)

-0-7セチルー $\beta-D-1$ シロピラノシル蕃; R^2 が $\beta-D-1$ グルコピラノシル蕃で R^3 が 2-0-17セチルー $\beta-D-1$ シロピラノシル蕃; R^2 が $\beta-D-1$ シル番; R^2 が $\beta-D-1$ シロピラノシル番 R^3 が $\beta-D-1$ シロピラノシル番 R^3 が $\beta-D-1$ シロピラノシル (1-2) $\beta-D-1$ シロピラノシル 本文は R^2 が 水素原子で R^3 が $\beta-D-1$ シロピラノシル(1-2) $\beta-D-1$ シロピラノシル は $\beta-D-1$ シロピラノシル 本 :

R¹がβ-D-グルコピラノシル基であるときは、
R²が水素原子でR⁸がβ-D-グルコピラノシル
(1-2)β-D-キシロピラノシル基又はR²が
β-D-グルコピラノシル基でR²がβ-D-キシロピラノシル基である)

200 m

とれらサポニンの具体名を列挙すると次のとお りである。

3-0-(2,3,4-トリーO-アセチルー β-D-キシロピラノシル)-6-0-β-D-グルコピラノシルーサイクロアストラゲノール (アセチルアストラガロサイド | と呼称)、

3-0-(2.3-ジ-0-アセチルーβ-D ーキシロピラノシル)-6-0-β-D-グルコ ピラノシルーサイクロアストラゲノール 〔アストラガロサイド【と呼称】、

3-0-(2,4-ジ-0-アセチルーβ-D ーキシロピラノシル)-6-0-β-D-グルコ ピラノシルーサイクロアストラゲノール 〔イソ アストラガロサイド【と呼称〕、

3-0-(2-0-アセチル-β-D-キシロピラノシル)-6-0-β-D-グルコピラノシル・サイクロアストラゲノール 【アストラガロサイド』と呼称】、

 $3 - 0 - (\beta - D - f) + D - f$

この発明のサポニンは実質的に純粋であり、この*実質的に純粋 *とは、サポニンのみを少なくとも90%以上好ましくは98%以上含むことを意味する。

また、この発明は、オウギ(Astragali Radix)を低級アルコールで抽出し、その抽出液を濃縮し、この濃縮液の低級アルコール溶液を吸着剤で処理し、次いで溶離して得た面分をエステル化せずに又はエステル化して少なくとも1回のクロマトグラフィに付して精製分離し、前記の新規サポニンを単離する方法が提供される。以下具体的に説明する。

最初に、オウギを低級アルコールで抽出する。 低級アルコールとしては99%以上のメタノール 又はエタノール等が挙げられる。この抽出は加温 又は加熱下に行うのが好ましい。なお原料のオウ ギは抽出に先立つて予め細切し、あるいは常法に より脱脂したものを用いてもよい。得られた抽出 液を濃縮して抽出エキスとする。この抽出エキス を低級アルコールに容解し、その溶液をシリカゲ ゲノール (アストラガロサイドⅡと呼称)、 3-0-β-D-キシロピラノシルー6-0β-D-グルコピラノシルーサイクロアストラゲ ノール (アストラガロサイド∏と呼称)、

3-0-(β-D-グルコピラノシル(1-2) β-D-キシロピラノシル]-25-0-β-D -グルコピラノシル-サイクロアストラゲノール (アストラガロサイド V と呼称)、

3-0-(β-D-グルコピラノシル(1-2) β-D-キシロピラノシル]-6-0-β-D-グルコピラノシルーサイクロアストラゲノール (アストラガロサイド質と呼称)-

3-O-β-D-キシロピラノシル-6-Oβ-D-グルコピラノシル-25-O-β-D-グルコピラノシルーサイクロアストラゲノール (アストラガロサイド阻と呼称)、及び 3-O-(α-L-ラムノピラノシル(1-2) β-D-キシロピラノシル(1-2)β-D-グ

ルクロノピラノシル J ーソーヤサポゲノール B

(アストラガロサイド狸と呼称)である。

ル例えばメルク社製60~230メツシュシリカゲルにまぶす。なお抽出エキスの低級アルコール溶液の濃度はシリカゲルにまぶしやすいよう適宜選択される。との抽出物付着シリカゲルを予めシリカゲルを充填したカラムの上に積層する。この予め充填したシリカゲルは抽出物付着シリカゲルの5~20倍重量が用いられる。このシリカゲルカラムを、例えばクロロホルム:低級アルル:水で好ましくはクロロホルム:低級アルル:水で好ましくはクロロホルム:メタノール:水で好ましくはクロロホルム:メタノール:水で好ましくはクロロホルム:メタノール:水で好ましくはクロロホルム:メタノール:水で好ましくはクロロホルム:メタノール:水で好ましくはクロロホルム:メタノール:水で好ましくはクロロホルム:メタノール:水で好ましくはクロロホルム:メタノール:水

てれらの分面の中、分面1及び5は逆相シリカゲルカラムクロマトグラフィ(例えば担体としてはボンダパツクC18,ウオーターズ社製が挙げられ、溶出溶媒としては低級アルコール:水好ましくはメタノール:水(5:4-5:1)で溶出〕に付して分離精製後、さらにシリカゲルカラムクロマトグラフィ(例えば、担体としてメルク社製

等等,这不是一种连续是<mark>的简明</mark>的点点的对象<mark>数</mark>据的图像。 "你是你还是这样,这个话题是这个时间在这样,

60~230メツシユシリカゲルが挙げられ、溶 出溶媒としてはクロロホルム:低級アルコール: 水好ましくはクロロホルム:メタノール:水(10 :3:1,下層)]に付して精製分離し、

分画 2 , 3 及び 4 は上記分画 1 及び 5 に用いたのと同様の逆相シリカゲルクロマトグラフィに付して精製分離される。

さらに分面6は上記したのと同様の逆相シリカゲルクロマトグラフィに付して得たサポニン混合物を低級アルコール好ましくはメタノールに溶解し、ジアゾメタンーエーテル溶液を加えてメチルエステル化する。さらに、シリカゲルカラムクロマトグラフィ(例えば担体としては60~230メツシュ・メルク社製シリカゲルを用い、nーブタノール:酢酸エチル:水(4:1:5・上層)で分離し、次いでアルカリ処理(例えば10%水酸化カリウム水溶液)〕に付して精製分離される。

上記のように分画 1 ~ 6 を精製分離 すると、分画 1 からアセチルアストラガロサイド 1 , アストラガロサイド 1 及びイソアストラガロサイド 1 が、

オウギ(韓国産オウギ、8㎏)を細切し、メタノール(18ℓ、99%メタノール、以下同じ)で5時間加熱遠流する。沪過してメタノール抽出液を得、残濫に新たにメタノール(18ℓ)を加え加熱抽出する。同様の操作を計5回行い、得られるメタノール抽出液を合し、減圧にて溶媒留去してメタノール抽出エキス(1.9㎏)を得る。

メタノール抽出エキス(200g)をメタノールに溶解し、シリカゲル(60~230メツシュ、メルク社製、400g;この実施例で用いるシリカゲルは特別の説明がない場合このシリカゲルを意味する)にまぶす。滅圧乾燥した後、シリカゲルをでする)にまぶす。減圧乾燥した後、シリカゲルをでする)にまぶす。減圧乾燥した後、シリカゲルをではしたカラムに層積し、クロコホルム:メタノール:水〔10:3:1(下層)(10ℓ)、6:4:1(10ℓ)」を用い、シリカゲル薄層クロマトグラフィを指標として順次溶出し、溶出液を6分面して分面1(22g)、分面2(7.5g)、分面3(10g)、分面4(7.5g)、分面3(10g)、分面4(7.5g)、分面3(10g)、分面5

分面 2 からアストラガロサイド II が、分面 3 からはアストラガロサイド II が、分面 4 からアストラガロサイド IV が、分面 5 からアストラガロサイド IV で、アストラガロサイド IV 及びアストラガロサイド IV 及びソーヤサポニン I がそれぞれ得られる。

てれらサポニンは所望により塩に変換することができる。塩としては、アルカリ金属塩又はアルカリ土類金属塩、具体的にはナトリウム塩、カリウム塩、カル シウ ム塩、マグネシニウ ム塩などが挙げられる。また、これらの塩は常法によつて作製される。

このようにして得られた新規のサポニンは過酸 化脂質の生成を抑制する作用を有し、動脈硬化の 予防,治療に利用可能で老化防止に有効である。

次に実施例によつてこの発明のサポニンの単離法を説明する。

実施例

オウギ (Astragali Radix)からのサポニンの抽出単離

(6.89)および分面 6 (9.29)を得る。

分面 1 (229)を逆相シリカゲルカラムクロマトグラフィ(担体:ボンダパツクC18.ウオーターズ社製、1009; 溶出溶媒はメタノール:水(5:4-5:1)〕で分離精製後、さらに、シリカゲルカラムクロマトグラフィ(シリカゲル140.クロロホルム:メタノール:水(10:3:11,下層)〕で分離し、アセチルアストラガロサイド 1 (2009)、アストラガロサイド 1 (3009)を得た。

分画 2 (7.5 g) を分画 1 の処理に用いたのと同様の逆相シリカゲルカラムクロマトグラフィで分離精製し、アストラガロサイド I (2.3 g) を得た。

分面 8 (1 0 ℓ) からは分面 1 の処理に用いた のと同様の逆相シリカゲルカラムクロマトグラフィによつて、アストラガロサイド II (1.0 ℓ) が 得られ、分面 4 (7.5 ℓ) からは分面 8 の処理と 同様な操作によつて、アストラガロサイド IV (0.8

ing and the same of the same o

8)が得られた。

分面 5 (6.8 g) を分面 1 の処理に用いたのと同様の逆相シリカゲルカラムクロマトグラフィで分離精製後、シリカゲルカラムクロマトグラフィ(シリカゲル,700g;クロロホルム:メタノール:水(7:3:1,下層)〕で分離して、アストラガロサイドで(100 m)、アストラガロサイドで(100 m)、アストラガロサイドで(100 m)を得た。

分面 6 (9.2 g)を分面 1 の処理に用いたのと同様の逆相シリカゲルカラムクロマトグラフィで分離精製し、サポニン混合物 (2.5 g)を得る。サポニン混合物 (2.5 g)を得る。サポニン混合物 (2.5 g)を次タノールに溶解し、シアソメタンーエーテル溶液を加えメチルエステル化する。シリカゲルカラムクロマトグラフィにする。シリカゲルカラムクロマトグラフィにシリカゲル50 0 g, n ーブタノール:酢酸エテル:水(4:1:5,上層)〕で分離し、つかたアルカリ処理(10%水酸化カリウム水溶液)して、アストラガロサイド個(600m)を得た。

から結晶化)である。

- 8) メタノール、エタノール、カーブタノール、 ピリジン・ジメチルスルホキサイドに易容、 クロロホルム、酢酸エチル、アセトンに可 溶、エーテル、ベンゼン、ヘキサンに不容 である。
- 9) 薄層クロマトグラフィ(TLC、担体:ブレコートシリカゲル60F254プレート。
 0.25 mm.メルク社製;展開溶媒:クロロホルム:メタノール:水(7:3:1.下層))において Rf = 0.6を示す。
 TLC上1%硫酸セリウムー10%硫酸水溶液を噴霧し、加熱すると濃茶かつ色を呈する。

上記実施例で得られた各サポニンの物性は次の とおりである。

アセチルアストラガロサイド【

- 1) mp 280~281°C である。
- (a) ¹⁸_D + 1.8°(C = 1.0 ,メタノール)の
 旋光性を有する。
- 8) C47日74017 の分子組成を有する。
- 4) 赤外線吸収スペクトル(KBr, cm²)は3400(プロード),1750,1225.1030に特有の吸収極大を示す。
- 5) 2 1 0 7m より長波長には紫外線吸収を示さない。
- 6) ¹⁸C 核磁気共鳴スペクトル (ds-ピリジン、 る c)は 1 7 0.1 、1 7 0.0 、1 6 9.5 (ア セチルカルボニルC)、1 0 5.0 、1 0 8.4 (アノメリツクC)、8 9.5 (3 -C)、 8 7.3 (2 0 -C)、8 2.1 (2 4 -C)、 7 9.3 (6 -C)等のシグナルを示す。
- 7) 臭いはなく、無色の針状結晶(メタノール

アストラガロサイドー

- 1) mp 184~186°C c 33.
- (a) 18 + 1 2.7° (C = 0.6,メタノール)
 の旋光性を有する。
- 3) C45H72O16・H2Oの分子組成を有する。
- 4) 赤外線吸収スペクトル(KBr, ca⁻¹)は 8400(ブロード),1784,1258, 1086,1045に特有の吸収極大を示す。
- 5) 2 1 0 na より長波長には紫外線吸収を示さない。
- 6) ¹⁸C核磁気共鳴スペクトル (d₅ーピリジン、 δC) は170.6、169.8 (アセチルカ ルポニルC)、105.0、104.1 (アノ メリツクC)、89.4 (3-C)、87.4 (20-C)、82.2 (24-C)、79.4 (6-C)等のシグナルを示す。
- 7) 臭いはなく、無色の微細結晶(アセトンから結晶化)である。
- メタノール、エタノール、ローブタノール、 ピリンン、シメチルスルホキサイドに易容、

クロロホルム . 酢酸エチル . アセトンに可溶、エーテル . ペンゼン . ヘキサンに不溶である。

9) 薄層クロマトグラフィ(TLC、担体:プレコートシリカゲル60 F254プレート。
0.25 mm ,メルク社製;展開溶媒:クロロホルム:メタノール:水(7:3:1,下層))において Rf=0.5を示す。
TLC上1%硫酸セリウムー10%硫酸水溶液を噴霧し、加熱すると濃茶褐色を呈する。

10)構造式

クロロホルム、酢酸エチル、アセトンに可溶、エーテル、ペンゼン、ヘキサンに不溶である。

- 9) 薄層クロマトグラフィ(TLC,プレコートシリカゲル60F254、0.25 mm,メルク社製、クロロホルム:メタノール:水(7:3:1,下層))で R f = 0.48を示す。
 TLC上1%硫酸セリウム-10%硫酸水
 溶液を噴霧し、加熱すると濃茶褐色を呈する。
- 10)構造式

イソアストラガロサイドー

- 1) mp 2 1 8 ~ 2 2 0 °C である。
- (a) ¹⁹_D + 1 7.9° (C = 1.0 . メタノール)
 の旋光性を有する。
- 8) C45H72O16・H2Oの分子組成を有す。
- 4) 赤外線吸収スペクトル(KBr.cm⁻¹)は3400(ブロード)、1740、1230、1050に特有の吸収極大を示す。
- 5) 2 1 0 mmより長波長には紫外線吸収を示さない。
- 6) ¹⁸C 核磁気共鳴スペクトル (ds-ピリジン、 & C) は 1 7 0.5 、1 7 0.2 (アセチルカ ルポニルC)、1 0 5.0 、1 0 4.4 (アノ メリツクC)、8 9.3 (3 - C)、8 7.2 (20-C)、8 2.2 (24-C)、79.5 (6-C)等のシグナルを示す。
- 臭いはなく、無色の微細結晶(クロロホルムーメタノールから結晶化)である。
- 8) メタノール、エタノール、nーブタノール、 ピリジン、ジメチルスルホキサイドに易容、

アストラガロサイドI

- 1) mp 251~253°C c 35.
- (a) ¹⁸_D + 3 1.2° (C = 1.4 ,メタノール)
 の旋光性を有する。
- 8) C4mH70Ojis・H2Oの分子組成を有する。
- 4) 赤外線吸収スペクトル(KBr, cm⁻¹) は 8400(ブロード),1789,1236, 1070,1039に特有の吸収極大を示す。
 - 5) 2107mより長波長には紫外線吸収を示さ ない。
- 7) 臭いはなく無色の微細結晶(クロロホルム ーメタノールから結晶化)である。
- メタノール、エタノール、nープタノール、 ピリジン、ジメチルスルホキサイドに易容、

クロロホルム、酢酸エチル、アセトンに難 溶、エーテル、ベンゼン、ヘキサンに不溶 である。

9) 薄層クロマトグラフィ(TLC、プレコートシリカゲル60 F264・0.25 ***,メルク社製、クロロホルム:メタノール:水(7:3:1,下層)]で Rf=0.45を示す。TLC上1%硫酸セリウム-10%硫酸水溶液を噴霧し、加熱すると濃茶褐色を呈する。
10) 構造式

ン,ヘキサンに不容である。

9) 薄層クロマトグラフィ(TLC,プレコートシリカゲル60 P254 , 0.25 mm,メルク社製、クロロホルム:メタノール:水(7:3:1,下層)]で R1=0.4を示す。

TLC上1%硫酸セリウムー10%硫酸水 溶液を噴霧し、加熱すると濃茶褐色を呈する。

10) 構造式

アストラガロサイドⅡ

- 1) mp 2 4 5 ~ 2 4 7 °C である。
- (a) ¹⁸_D + 2 1.4°(C = 0.8 . メタノール)
 の旋光性を有する。
- 3) C41H68O14・H2Oの分子組成を有する。
- 4) 赤外線吸収スペクトル(KBr, cm⁻¹)は 3370(ブロード),1070,1030 に特有の吸収極大を示す。
- 5) 2 1 0 元より長波長には紫外線吸収を示さない。
- 6) ¹⁸C 核磁気共鳴スペクトル (d₅-ピリジン、 oc)は 105.8,105.4 (アノメリツ oc)、88.8 (3-C)、87.4 (20 -C)、83.1 (キンロース部分の 2-C)、82.2 (24-C)等のシグナルを示す。
- 7) 臭いはなく、無色の針状結晶(メタノールから結晶化)である。
- 8) メタノール・エタノール・ローブタノール、 ピリジン・ジメチルスルホキサイドに可容、 酢酸エチル・アセトン・エーテル・ベンゼ

アストラガロサイド**∏**

- 1) mp 299~301℃である。
- (a) ¹⁸ + 2 4.4° (C = 0.2 , メタノール)
 の旋光性を有する。
- 8) C41H68O14・2H2Oの分子組成を有する。
- 4) 赤外線吸収スペクトル(KBr.cm⁻¹)は 3880(プロード),1065.1040 に特有の吸収極大を示す。
- 5) 2 1 0 たより長波長には紫外線吸収を示さない。
- 6) ¹⁸C 核磁気共鳴スペクトル(d₅-ピリシン、 oc)は1071,105.0(アノメリツ oc)、88.7(3-C)、87.3(20 -C)、82.0(24-C)、79.2(6 -C)等のシグナルを示す。
- 7) 臭いはなく、無色の針状結晶(メタノールから結晶化)である。
- 8) メタノール・エタノール・ローブタノール、 ピリジン・ジメチルスルホキサイドに可容、 酢酸エチル、アセトン、エーテル、ペンゼ

ン、ヘキサンに不容である。

9) 薄層クロマトグラフィ(TLC,プレコートシリカゲル60F₂₅₄,0.25=,メルク社製、クロロホルム:メタノール:水(7:3:1,下層))で Rf=0.36を示す。

TLC 上1%硫酸セリウムー10%硫酸水 溶液を噴霧し、加熱すると濃茶褐色を呈する。

10) 構造式

10) 構造式

酢酸エチル,アセトン,クロロホルム,エーテル,ベンゼン,ヘキサンに不溶である。

9) 薄層クロマトグラフィ(TLC,プレコートシリカゲル60F254, 0.25mm,メルク社製、クロロホルム:メタノール:水(7:3:1,下層))において
 Rf=0.2を示す。

TLC 上1%硫酸セリウムー10%硫酸水 溶液を噴霧し、加熱すると濃茶褐色を呈する。

HO H OH OH OH OH

アストラガロサイド**∛**

- 1) mp 202~204°C である。
- 2) (a) 14 + 7.2°(C = 1.0,メタノール)の 旋光性を有する。
- 3) C47H78O19・3H2Oの分子組成を有する。
- 4) 赤外線吸収スペクトル(KBr, cm⁻¹)は 3400(ブロード),1075,1035 に特有の吸収極大を示す。
- 5) 2 1 0 mmより長波長には紫外線吸収を示さない。
- 6) ¹⁸C 核磁気共鳴スペクトル(ds-ピリジン、 & C)は 1 0 5.7、1 0 5.8、9 8.7 (ア ノメリツク C)、8 8.6 (3 - C)、8 7.2 (2 0 - C)、8 8.0 (キシロース部分の 2 - C)、8 2.2 (2 4 - C)、7 8.6 (2 5 - C)等のシグナルを示す。
- 7) 臭いはなく、無色の微細結晶(メタノール から結晶化)である。
- 8) メタノール、エタノール、ローブタノール。ピリジン、ジメチルスルホキサイドに可容、

アストラガロサイド VI_

- 1) mp 290~291℃である。
- (a) 14 + 1 7.3°(C=1.0,メタノール)
 の旋光性を有する。
 - 3) C47日78019·H20の分子組成を有する。
 - 4) 赤外線吸収スペクトル(KBr, ca⁻¹)は 3400(ブロード),1075,1033 に特有の吸収極大を示す。
 - 5) 2 1 0 加より長波長には紫外線吸収を示さない。
 - 6) ¹⁸C 核磁気共鳴スペクトル(d₅-ピリシン、 ³C)は 105.9、105.2、104.9 (アノメリックC)、88.5 (3-C)、
 87.2 (20-C)、83.5 (キシロース部分の2-C)、81.8 (24-C)、
 79.1 (6-C)等のシグナルを示す。
 - 臭いはなく、無色の微細結晶(メタノールから結晶化)である。
 - メタノール、エタノール、nーブタノール、 ピリジン、ジメチルスルホキサイドに可容、

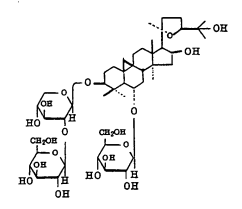
酢酸エチル,アセトン,クロロホルム,ベ ンゼン,エーテル,ヘキサンに不溶である。

9) 薄層クロマトグラフィ(TLC, プレコートシリカゲル60F254, 0.25mm,メルク社製、クロロホルム:メタノール:水(7:3:1,下層)]において、Rf=0.19を示す。

TLC 上1%硫酸セリウムー10%硫酸水 溶液を噴霧し、加熱すると濃茶褐色を呈する。

10) 構造式

10) 構造式



酢酸エチル , クロロホルム , アセトン , エ ーテル , ペンゼン , ヘキサンに不溶である。

9) 薄層クロマトグラフィ(TLC、プレコートシリカゲル60F254、0.25mm,メルク社製、クロロホルム:メタノール:水(7:3:1,下層))において Rf=0.18を示す。

TLC 上1%硫酸セリウェー10%硫酸水 溶液を噴霧し、加熱すると濃茶褐色を呈する。

アストラガロサイド **VI**

- 1) mp 292~293°C である。
- 2) (a) ¹⁸ + 1 0.3°(C=0.6 , メタノール) の旋光性を有する。
- 3) C47H78O19・2H2Oの分子組成を有する。
- 4) 赤外線吸収スペクトル(KBr, cm⁻¹)は3400(ブロード),1070,1040に特有の吸収極大を示す。
- 5) 2 1 0 mmより長波長には紫外線吸収を示さない。
- 7) 臭いはなく、無色の針状結晶(メタノール から結晶化)である。
- 8) メタノール、エタノール、ローブタノール、 ピリジン、ジメチルスルホキサイドに可容、

アストラガロサイド個

- 1) mp 223~224°C c 53.
- (a) 18 1 2.1° (C=1.0,メタノール)
 の旋光性を有する。
- 3) C47H76O17·H2Oの分子組成を有する。
- 4) 赤外線吸収スペクトル(KBr, cm⁻¹)は 3400(プロード),1725,1040 に特有の吸収極大を示す。
- 5) 2 1 0 元 より長波長には紫外線吸収を示さない。
- 6) 臭いはなく、無色の微細結晶(メタノールから結晶化)である。
- 7) メタノール、ピリジン・ジメチルスルホキサイドに易溶、エタノール、nーブタノール・水に可溶、クロロホルム、酢酸エチル、アセトン、ベンゼン、ヘキサンに不溶である。
- 8) 薄層クロマトグラフィ(TLC、プレコートシリカゲル60F254、0.25 mm、メルク社製、クロロホルム:メタノール:水(7:3:1,下層))において

1000年、アンカルでは2000年によりは、大学的には1988年は1987年は1980年により、日本は1980年の1988年に

Rf=0.1を示す。

TLC 上1 %硫酸セリウムー1 0 %硫酸水溶液を噴霧し、加熱すると赤紫色を呈する。

9) 構造式

#1) した。

下記第1 表には被検サポニンとして実施例で得 たアセチルアストラガロサイド』、アストラガロ サイド【、】、_、N、V、N、Y、M及びインアス トロガロサイド」を用いた場合の結果を示した。 各被検薬は、アドリアマイシン投与1日前より体 重109当り0.10 まと割合で腹腔内投与を開始し 5日間連続投与を行なつた。なお、被検薬はいず れも使用直前に、0.9%生理食塩水もしくは1% ツイーン 8 0 (Tween 80) 含有 0.9 % 生理食塩 液に懸濁させて用いた。また各被検薬は毎日正午 た投与し、アドリアマイシンのみは被検薬投与3 時間後に投与した。各被検薬投与量は、各アスト ラガロサイトについて200四/ねであり、また 対照群のマウスには 0.9%生理食塩水を投与した。 2) 過酸化脂質の測定は、各動物を6日目に頚椎 脱臼にて屠殺し、速やかに心臓及び肝臓を摘出し 湿重量を測定した後、氷冷下ポッター型テフロン ホモジナイザーで 0.9%生理食塩水を用いて 2% ホモジネート液を調製した。これを検液として次

次に本願発明のサポニンの過酸化脂質生成抑制 作用の薬理試験結果を示す。

過酸化脂質生成抑制薬理試験

抗腫傷薬、アドリアマイシンはDNAと結合して核酸合成を抑制すると共に心臓での脂質代謝を阻害して過酸化脂質を審積させ心筋障害を副作用として引起す事が広く知られている。

〔実験方法〕

1) COF系雄性マウス (5週齢20~25g) 5匹ずつで構成された群を用い、各マウスにアドリアマイシン (協和醱酵工業製)を15刷/40の用量で腹腔内投与 (薬液量: 体重10g当b0.15

の八木改良法を用いて過酸化脂質量を測定し、心 臓、肝臓中の過酸化脂質を定量し対照群と比較し た。

上記2%ホモジネート液0.2 紀に3%ラウリル 硫酸ナトリウム水溶液 0.5 配を加え、30 秒振盪 混和せしめ、これに酢酸緩衝液 (PH 3.6) 1.5 ml 及び 0.8%チオパルピックル酸溶液 1.5 配を加え 蒸留水をもつて全容4.0 北とした後、30秒間よ く振盪し、油浴中で60分間95℃で加熱後、5 分間流水にて冷却する。次に 0.2 規定塩酸 1.0 転 n-プタノール/ピリジン(15:1) 溶液 5.0 叫を加え、敵しくふりまぜた後、15分間遠心分 離 (3000 rpm) に付し、上層の n - プタノー ル層を分取し、螢光分光光度計 (Ex 5 1 5 nm、 Em 553 nm) で螢光度を測定する。別にマロン アルデヒド標準液を用いて本操作と同一の試験を 行つた螢光度と過酸化脂質量との関係を示す検量 線を作成しておき、測定値をとれてあてはめ含有 量を求めた。

〔寒駼結果〕

各被検薬、各投与量の作用を比較するため次式 によつて過酸化脂質生成抑制率を求め、その結果 を第1 安に示す。

A: アドリアマイシンを投与しない群の過酸化 脂質濃度

C:アドリアマイシンを投与した対照群の過酸 ル脂質濃度

D: アドリアマイシン及び被検薬を投与した群 の過酸化脂質濃度

記号	投 与 薬 剤	過酸化脂質 (n_mol/g)	抑制率 (%)
A	投与薬剤なしの群 (正常群)	275.95 ±19.24	
O	アドリアマイシン+0.9% 生理食塩水投与群(対照)	5 4 0.6 2 ±2 8.3 5	0
	ナトリアマイシン ナオウギザポニン(アストラ ガロサイト類) 投与群		
	ブセチルアストラカロサイト。[4 7 23 4 ±2 7.5 0	2 5.8
	アストラガロサイド I	483.45 ±21.76	21.6
	イソアストラガロサイド【	478.69 ±25.58	2 3.4
	アストラガロサイド []	4 9 1.3 9 ±1 9.6 8	18.6
מ	アストラガロサイドⅢ	497.21 ±20.21	1 6.4
	アストラガロサイド ₹	485.03 ±18.45	210
	アストラガロサイド 7	481.07 士23.75	2 2.5
	アストラガロサイド \ {	4 8 6.6 3 ±1 8.0 4	2 0.4
	アストラガロ サイド VI	488.74 ±23.25	1 9.6
	アストラガロサイド値	38526 ±26.62	5 8.7

代理人 弁理士 野河信丸



a inglanda a tarah bangga waken kanggan ngangga kanggan kanggan at ang ang anggan kanggan kanggan kanggan kang